613 T384

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ

выпуск 2

MOCKBA - 1962

1103645



ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ВРЕДНЫХ ВЕЩЕСТВ В ВОЗДУХЕ

ВЫПУСК 2

Сборник технических условий составлен Методической комиссией по промышленно-санитарной химии при Главной государственной санитарной инспекции ССР.

CHOSCHS -



УТВЕРЖДАЮ

Зам. главного государственного саннтарного ниспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ 19 марта 1962 г. № 122-1/4

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРИСТОГО ВОДОРОДА В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распростраияются на метод определения содержания хлористого водорода в воздухе промышленных помещений при санитариом контроле.

І. Общая часть

Хлористый водород НСІ при взаимодействии с интратом серебра образует хлорид серебра, выпадающий в виде взвеси. По степеин помутиения раствора определяют коидентрацию хлористого водорода, сравинвая со стандартной шкалой.

2. Чувствительность метода — 3 у в анализируемом объеме раствора.

3. Определению мешают другие галондоводородные соединення и синильная кислота.

оединення и симильная кислота.
4. Предельно допустимая концентрация 0,005 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы: Хлорнд калия ГОСТ 4234-48.

Стандартный раствор готовят следующим образом: О,2043 г хлорида калия растворяют в воде, свободной от хлор-иона в мерной колбе емкостью і л. Объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемещивают.

мл раствора соответствует 100 хлористого водорода.
 Азотная кислота ГОСТ 4461-48, 10% раствор.

Нитрат серебра ГОСТ 1277-41, 1% раствор. Хранят в темной склянке. Все растворы готовят на воде, свободной от хлор-нона.

6. Применяемые посуда и приборы:

Поглотительные приборы (рис. 1, 2).

Пробнрки колориметрические из бесцветного стекла с плоским дном высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм

Пипеткн ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с деленнями на 0,01 и 0,1 мл.

ннями на 0,01 н 0,1 мл. Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 50 и 1000 мл.

Аспиратор или пылесос. Реометр на скорость 0-2 л/мин.

Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

1. Воздух протягнвают со скоростью 60 л/час через два последовательно соединенных поглотительных прибора с пористой пластинкой (см. рис. 1), содержащих по 10 мл дистиллированной воды в каждом, или через один

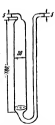


Рис. 1. Поглотительный прибор с пористой пластинкой.

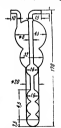


Рис. 2. Поглотительный прибор Рыхтера.

поглотнтельный прибор Рыхтера (см. рнс. 2). Для определення предельно допустнмой концентрации хлористого водорода достаточно протянуть 3—4 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Раствор на каждого поглотнтельного прябора ананизнруют отдельно. Для аналнза из первого поглотнтельного прибора берут в колориметрические пробирки 1 и 5 мл пробы, а из второго 5 мл. Объем раствора с 1 мл пробы доводят поглотительным раствором до 5 мл. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблине

Шкапа	CT2HI2DTOR

					тдарт					
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Стандартный раствор, мл	0	0,03	0,06	0,09	0,12	0,15	0,2	0,3	0,4	0,5
Дистиллирован- ная вода, мл Содержание	5	4,97	4,94	4,91	4,88	4,85	4,8	4,7	4,6	4,5
хлористого водорода, ү	0	3	6	9	12	15	20	30	40	50

Одновременно во все пробирки стандартной шкалы н пробы прибавляют по 1 мл 10% раствора азотной Килотон н по 1 мл 1% раствора награта серебра. Содержимое пробирок встряхивают и через 5—10 минут степень помутиения пробы сравнивают со стандартной шкалой на черном фоне.

Контрольная проба должна быть прозрачной.

Концентрацию хлористого водорода в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_2 \cdot 1000}$$

где G — колнчество хлорнстого водорода в у, найденное в анализируемом объеме пробы первого поглотительного прибора:

 V_1 — общий объем, в миллилитрах;

 V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах; 1/1000 — коэффициент для пересчета γ в миллиграммы; V_0 — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к иормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_1 \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах;

t — температура воздуха в месте отбора пробы;
 P — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.

При иахождении хлористого водорода во втором поглотительном приборе расчет производят по той же формуле и пераультаты суммируют

муле и результаты суммируют. Для удобства расчета Vс. оледует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V. на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖДАЮ

Зам. главного государственного санитарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/5

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ХЛОРА В ВОЗЛУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания хлора в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

1. Метод основаи на восстановленин хлора Cl₂ мышьяковистой кислотой до хлористого водорода и определенни последнего с интратом серебра в виде хлорида серебра.

2. Чувствительность метода — 3 у в 5 мл.

3. Определению мешают другие галогены, галоидоводороды и сниильная кислота.

 Предельно допустнмая концентрация хлора в воздухе 0,001 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

 Примеияемые реактивы и растворы: Хлорил калия ГОСТ 4234-48.

Стандартный раствор готовят следующим образом: 0,2102 г хлоряда калия растворяют в воде, свободной от хлор-нола, в мерной колбе емкостью 1 л. Объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешнвают. 1 мл раствора соответствует 100 у — хлора

Поглотительный раствор — 0,002 н. раствор мышьяковистой кислоты; 0,0989 г мышьяковистого ангидрида, возогианиого и высушениого, растворяют в фарфоровой

чашке в 4—5 мл 40% раствора едкой щелочи и переднавают в мерную колбу емкостью 1 л. Чашку несколько раз ополаскивают водой, к раствору прибавляют 1—2 капли фенолфталенна и нейтрализуют 10% раствором серой кислоты до обесщечивания раствора. Затем в колбу вливают раствор бикарбоната натрия, содержащий 20 г № АнТСО, в 500 мл воды. Если раствор в колбе окрашен в розовый цвет, прибавляют несколько капель сериби кислоты до обесцечивания раствора, объем его доводят до метки и перемешивают. Вода и щелочь не должим содержать хлор-ном.

Азотная кислота ГОСТ 4461-48, 10% раствор.

Нитрат серебра ГОСТ 1277-41, 1% раствор. Хранят в темной скляике.

6. Применяемые посуда и приборы:

Приборы поглотительные (см. рис. 1).

Пробирки колориметрические из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм.

высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм. Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с делением на 0.01 и 0,1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 50 и 1000 мл. Аспиратор или воздуходувка с реометром на скорость 0,2 л/мин.

Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

 Воздух со скоростью 30 л/час протягивают через два соединенных последовательно поглотительных прибора с пористой пластинкой (см. рис. 1) с 10 мл 0,002 и. раствора мышьяковистой кислоты в каждом.

Для определения предельно допустимой концентрации хлора в воздухе достаточно протянуть 7—10 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Раствор из каждого поглотительного прибора анализируют отлельно. Для анализа из первого поглотительного прибора берут в колориметрические пробирки 1 и 5 мл пробы, а из второго 5 мл. Объем раствора 1 мл пробы доводят поглотительным раствором до 5 мл. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

Шкала стандартов

24 стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7		9
Стандарт- ный раст- вор, мл Поглоти- тельный	0	0,03	0,06	0,09	0,12	0,15	0,20	0,30	0,40	0,50
раствор, мл Содержание хлора, ү	5	4,97 3	4,94 6	4,91 9	4,88 12	l .	4,80 20	4,70 30	4,60 40	4,50 50

Во все пробирки шкалы и проб наливают по 1 мл 10% раствора азотной кислоты, по 1 мл 1% раствора нитрата серебра, содержимое пробирок встряживают и через 5—10 минут сравнивают степень помутиения пробы со стандартию шкалой на черном фоие.

Контрольная проба должна быть прозрачной.

Концентрацию хлора в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

- где G количество хлора в γ , найденное в анализируемом объеме первого поглотительного прибора;
 - V объем пробы, взятый для анализа, из первого поглотительного прибора, в миллилитрах;
 - поглотительного приоора, в миллилитрах;
 V₁ общий объем раствора в первом поглотительном приборе, в миллилитрах;
- 1/1000 коэффициент для пересчета у в миллиграммы:
 - V_0 объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; P — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.:

t — температура воздуха в месте отбора пробы.

При нахождении хлора во втором поглотительном приборе расчет производят по той же формуле и результаты суммируют.

Для удобства расчета V₀ следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V₁ на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖДАЮ

Зам. главного государственного санитарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/6

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ТУМАНА СЕРНОЙ КИСЛОТЫ В ВОЗЛУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания тумана серной киелоты в воздухе производственных помещений при санитарном контооле.

I. Общая часть

- Метод основан на реакции серной кислоты Н₂SO₄ с хлоридом бария и определении по взвеси сульфата бария.
 - 2. Чувствительность метода 4 у в объеме 5 мл.
 - 3. Метод избирателен.
 - 4. Предельно допустимая концентрация 0,001 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

Сульфат калия ГОСТ 4145-48.

Стандартный раствор готовят следующим образом: 0,1776 г сульфата калия растворяют в воде, свообладог от сульфат-нона, в мерной колбе емкостью 1 л. Объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают. 1 мл раствора соответствует 100 у серной кислоты.

Поглотительный раствор — вода, свободная от сульфатов.

Хлорид бария ГОСТ 4108-48, 10% раствор (профильтрованный).

Соляная кислота ГОСТ 3118-46, 0,2 н. раствор.

Спирт этиловый 96% ГОСТ 5962-51.

Примечание. Все растворы готовят на воде, свободной от сульфатов.

6. Применяемые посуда и приборы:

Патрон для отбора проб (рис. 3, 4).

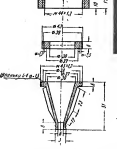




Рис. 3. Патрон плексигласовый для бумажного и других фильтров. а — схема патрона; б — внешний вид патрона.

Пробирки колориметрические плоскодонные из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм.

Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 2, 5 и 10 мл с делениями на 0,01 и 0,1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 50 и 1000 мл. Пылесос.

Реометр на скорость до 10 л/мин.

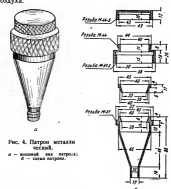
Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

7. Воздух протягивают со скоростью 5-10 л/мии через фильтр из ткани ФПП-15, вложенный в патрои.

Для определения предельно допустимой концентрации тумана серной кислоты достаточно протянуть 20 л

воздуха.



IV. Описание определения

Патрон с фильтром вставляют в пробку колбы для отсасывания и промывают фильтры под разрежением насоса водой, свободной от сульфатов, в количестве 10—12 мл. Измеряют объем промывной воды. Проверяют полноту отмывания, для этого берут 2 мл воды, обмывают фильтр и промывичю воду сливают в чистую пробирку, в которую вносят хлорид бария.

Для анализа берут 2-4 мл пробы в колориметричепробирку. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

Шкала стандартов

№ стандарта		1	2	3	4	5	6	7	8	9
Стандартный раствор, мл Вода, мл Содержанне	0 5	0,04 4,96	0,06 4,94	0,08 4,92	0,10 4,9	0,2 4,8	0,4 4,6	0,6 4,4	0,8 4,2	1,0 4,0
серной кисло- ты, ү	0	4	6	8	10	20	40	60	80	100

Во все пробирки стандартной шкалы и пробы вливают по 1 мл спирта, 0,2 мл соляной кислоты и 0.2 мл хлорида бария. Содержимое пробирок встряхивают и через 5-10 минут степень помутиения проб сравнивают со стандартной шкалой.

Концентрацию серной кислоты в мг на 1 литр возду-Концентрацию серпол X (X) вычисляют по формуле: $X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$

$$X = G \cdot V_1$$

гле G — количество сериой кислоты в v. найленное в анализируемом объеме:

 V_1 — общий объем, в миллилитрах;

V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах;

1/1000 - коэффициент для пересчета у в миллиграммы:

Vo — объем воздуха в литрах, взятый пля анализа. приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

где V₊ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; t — температура воздуха в месте отбора пробы;

 Р — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.

Для улобства расчета V₀ следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умиожить V_t на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам, главного государственного саннтарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕЛЕВ 19 марта 1962 г. № 122-1/7

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ на метод определения содержания ГИЛРАЗИНА В ВОЗЛУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метол определения содержания гидразина в воздухе промышленных помещений при санитариом контроле.

1. Общая часть

 Метод основан на реакции гидразина № Н₄ с п-диметиламинобензальдегидом; образующийся при этом азии в присутствии кислоты превращается в соединение с хиноидной структурой, окрашенное в желтый цвет. 2. Чувствительность метода — 0.1 у в анализируемом

объеме раствора.

3. Определению мешают высшие спирты и некоторые

первичиые ароматические амины. 4. Предельно допустимая концентрация гидразниа в воздухе 0,0001 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Примеияемые реактивы и растворы:

Кислота соляная ГОСТ 3118-46, 0,1-1 н. и 5% растворы. п-Диметиламинобеизальдегид ГОСТ (ТУ) 2679-51,

5% раствор в 5% растворе соляной кислоты. Метиловый ораижевый ГОСТ 27-2116, 1% раствор.

Гидразингидрат ГОСТ 5832-51.

Основиой стандартный раствор № 1 с содержанием 10 у/мл гидразина: 1 мл гидразингидрата доводят в мерной колбе до 100 мл дистиллированиой водой. 20 мл раствора вносят в колбу на 100—150 мл и тигруют 1 н. раствором соляной кислоты с нидикатором метиловым оранжевым. 1 мл 1 н. раствора соляной кислоты соответствует 32,05 мг гидразина. Установив титрованием содержание гидразина в 1 мл раствора, соответствующим разбавлением готовят раствор № 1. Раствор устойчив в течение 4—5 дней.

Стандартный раствор № 2 готовят разбавлением раствора № 1 в 10 раз. Этот раствор соответствует 1 ү/мл гидразина; его готовят в день анализа.

6. Применяемые посуда и приборы:

Приборы поглотительные (см. рис. 1).

Пробирки колориметрические плоскодонные из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм

Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с делениями на 0.01 и 0.1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 50 и 100 мл. Бюретка ГОСТ 1770-51 емкостью 25 мл.

Капельница.

Колбы конические, плоскодонные ГОСТ 3184-46 емкостью 100-150 мл.

Аспиратор.

Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

7. Воздух протягивают со скоростью 50 л/час через две последовательно соединенных поглоятельных прибора с пористой пластинкой (см. рис. 1) с 10 мл 0,1 н. раствора соляной кислоты в каждом. Для определения предельно допустимой концентрации достаточно протянуть 2—3 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Раствор из каждого поглогительного прибора анализируют отдельно. Для анализа из первого поглотительного прибора берут в колориметрические пробирки 1 и 5 мл пробы, а из второго 5 мл. Объем раствора с 1 мл пробы доводят поглотительным раствором до 5 мл. Одновременно готовят стандартиую шкалу согласно таблице.

Ж стандарта	0	1	2	3	4	5	6
Стандартный раствор № 2 мл	-	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
Поглотительный раствор, мл	5	4,9	4,8	4,6	4,4	4,2	4,0
Содержание гидразина, ү	0	0,1	0,2	0,4	0,6	0,8	1,0
					l i		1

Во все пробирки стандартной шкалы и пробы добавляют по 0,5 мл 5% раствора п-диметиламинобеизальдетида и взбалтывают. Церез 10—15 минут сравнивают интенсивность окраски проб со стандартной шкалой. Концентрацию гидразина в милиграммах иа 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

 где G — количество гидразина в γ, найдениое в анализируемом объеме первого поглотительного прибора;

 V — объем пробы, взятый для анализа из первого поглотительного прибора, в миллилитрах;

 V_1 — общий объем раствора в первом поглотительном приборе, в миллилитрах;

1/1000 — коэффициент для пересчета ү в миллиграммы; V₀ — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям.

Формула для приведения объема воздуха к иормальным условиям:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760},$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; t — температура воздуха в месте отбора пробы; P — барометрическое давление в миллиметрах рт. ст.

 Π р и м е ч а н н е. Колориметрированне можио проводить, пользуясь фотоколориметром, примеияя синий светофильтр.

2 3akas 4171

библиотека мм. В. Г. Б. инвексто г. (вердовек



При обнаружении гидразина во втором поглотительном приборе расчет производят по той же формуле и результаты суммируют.

Зультата суммируют. Для удобства расчета V₀ следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V₁ на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам. главного государственного саннтарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/8

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ МЕДИ В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распростраияются на метод определения окислов и водорастворимых солей меди в воздухе промышленных помещений при санитариом контроле.

I. Общая часть

 Метод основан на взаимодействин нона меди Си²⁺ с диэтилдитнокарбаматом натрия. Образующийся диэтилдитнокарбамат меди окрашен в желтый цвет. По нитенсивности окраски определяют содержание меди. Реакцию проводят в присутствии двунатриевой соли этилендиаминитетрауксусной кислоты (трилон Б).

2. Чувствительность метода - 0,5 у меди в анализи-

руемом объеме раствора.

3. Циик, железо, свинец, марганец, иикель, олово определению не мешают.

4. Предельио допустимая концентрация меди в воздухе не установлена.

II. Реактивы и аппаратура

 Применяемые реактивы и растворы: Азотная кислота ГОСТ 461-48, 3% раствор. Диэтилдитюкарбамат иатрия, ТУ МХП 2706-51, 1% раствор. Трилон Б (двунатриевая соль этиленднаминтеграуксусной кислоты) ВТУ РУ819-53, 5% раствор. Сульфат меди ГОСТ 4165-48. Хлороформ ГОСТ 3160-51.

мороформ 1001 от 1001

Основной стандартный раствор, содержащий 10 у/мл меди, 0,0196 г сульфата меди растворяют в мерной кол-

бе емкостью 500 мл в листиллированной воде.

6. Применяемые посуда и приборы:

металлический Патрон или плексигласовый

(см. рис. 3, 4).

Пробирки колориметрические с притертыми пробками из беспветного стекла с плоским дном высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм. Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1. 5 и 10 мл с делениями на 0.01 и 0.1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 100 и 500 мл.

Пылесос

Реометры на скорость до 10 л/мин.

Фильтры беззольные (синяя лента). Чашки фарфоровые диаметром 70 мм.

Цилиндры мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 100 мл. Воронки химические диаметром 40-50 мм.

Склянки реактивные разные.

Баня воляная.

III. Отбор пробы возлуха

7. Воздух протягивают со скоростью 7-10 л/мин через бумажный фильтр, помещенный в патрон. Для анализа следует отобрать 50-100 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Фильтр осторожно переносят в фарфоровую чашку, приливают 5 мл 3% горячего раствора азотной кислоты и раствор доводят до кипения. Затем фильтр пелогы и раствор доводят до кинелия. Затем фильтр не-реносят на стеклянную воронку и промывают горячей водой в ту же чашку. Раствор выпаривают на водяной бане досуха. Сухой остаток растворяют в 2 мл воды и раствор переносят в пробирки с притертыми пробками, доводя общий объем до 5 мл. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6
Стандартный раствор, мл Вода, мл	0 5,0 0	0,05 4,9 0,5	0,1 4,9 1,0	0,2 4,8 2,0	0,4 4,6 4,0	0,8 4,2 8,0	1,0 4,0 10,0

Во все пробирки стандартной шкалы и пробы добавляют по 0,5 мл буферного раствора, 0,2 мл раствора трилона Б и по 0,1 мл раствора диэтилдитиокарбамата натрия. Содержимое пробирок встряхивают, добавляют в каждую пробирку по 2 мл хлороформа и экстрагируют в течение 2 минут. После отстаивания колориметрируют хлороформный слой, не сливая водного. Окраска растворов устойчива в течение 3 дней.

Концентрацию меди в мг на 1 м³ воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0}$$

где G — количество меди в ү, найденное в анализируемом объеме пробы:

мом объеме пробы;
 V — объем раствора, взятый для анализа, в миллилитрах;

И₁ — общий объем раствора, полученного после обработки пробы, в миллилитрах;

V₀ — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{273 \cdot P \cdot V_t}{(273 + t) \cdot 760}$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; t — температура воздуха в месте отбора пробы; P — барометрическое давление в миллиметрах рт. ст.

Для удобства расчета V_0 следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведняя объема воздуха к нормальным условиям нало умножить V_1 на соответствующий коэффициент. Коэффициент персечета меди на ее окись равен 1,25.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам. главного государственного санитариого инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ 19 марта 1962 г. № 122-1/9

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ НИКЕЛЯ В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания никеля, его солей и окислов в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

- Метод основан на колориметрическом определении крашенных в розовато- коричневый цвет растворов, образующихся при взаимодействии иона никсля №2 с диметилтаноксимом в щелочной среде в присутствии окислителя.
- Чувствительность метода 1 ү никеля в анализируемом объеме раствора.
 Железо, медь, кобальт в количествах до 0,2 мг

 Железо, медь, кобальт в количествах до 0,2 мг в пробе не мешают определению.
 Предельно допустимая концентрация никеля и

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

окиси никеля в воздухе 0.5 мг/м3.

Сульфат никеля перекристаллизованный ГОСТ 4465-48.

Основной стандартный раствор № 1 с содержанием 100 у/мл никеля готовят растворением 0,0478 г сульфата никеля в 100 мл дистиллированной воды, подкисленной 0.1 мл азотной кислоты 1:1.

Стандартный раствор № 2, 1 мл которого соответствует 10 у никеля, готовят разбавлением основного раствора в 10 раз 10% раствором азотной кислоты.

Азотная кислота ГОСТ 4461-48, разбавленная 1:1,

и 10% раствор.

Натр едкий ГОСТ 4328-48, 40% раствор.

Персульфат аммония ГОСТ 3766-47, 3% раствор.

Цитрат натрия ГОСТ 5538-51, 20% раствор. Диметилглиоксим ГОСТ 5228-51, 1% раствор в 5% растворе едкого натра.

Перхлорвиниловые фильтры ФПП-15 или бумажные

фильтры «синяя лента».

6. Применяемые посуда и приборы:

Патрон металлический или плексигласовый (см. рис. 3, 4).

Пробирки колориметрические из бесцветного стекла с плоским дном высотой 120 мм, диаметр 15 мм.

Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с деле-

ниями на 0,01 и 0,1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 25—50 мл. Склянки реактивные,

Пылесос

Реометры на скорость до 20 л/мин.

Пробки резиновые, зажимы.

III. Отбор пробы воздуха

 Воздух со скоростью 10 л/мин протягивают через перхлорвиниловый или бумажный фильтр, помещенный в патрон.

Для анализа следует отобрать 100 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Фильтр переносят в стакан и дважды обрабатывают горячим 10% раствором азотной кислоты по 5—10 мл. Промывные жидкости собирают вместе и измеряют общий объем. 1 или 5 мл пробы вносят в колориметрические пробырки. Объем с 1 мл пробы доводят до 5 мл 10% раствором азотной кислоты. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

24 стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8
Стандартный раствор № 2, мл Азотная кислота, 10% раствор, мл Содержание Ni, ү	0 5 0	0,1 4,9 1	0,2 4,8 2	0,3 4,7 3	0,4 4,6 4	0,5 4,5 5	0,6 4,4 6	0,7 4,3 7	0,8 4,2 8

Далее во все пробирки шкалы и пробы прибавляют да ма 20% раствора инграта натрия, 0,2 мл 3% раствора персульфата аммония и нейтрализуют 40% раствором едкого натра до слабо щелочной реакции. Перемещвари и добавляют по 0,5 мл 1% раствора диметиликоксима. Предварителью устанавливают необходимое количество шелочи для нейтрализация 5 мл коитрольного раствора. Через 15 минут сравнявают интексымость окраски пробы со стандартиой шкалой или замеряют оптическую плотность раствора на фотоколориметре при 530 mц в кювете 20 мм. Содержание никеля определяют по калибровочной кривой зависимости оптической плотности от конщентрации инкеля. Окраска растворов усточивав в течение нескольких часов.

Для определения окислов никеля, нерастворимых в азотной кислоте, фильтр с веществом перевосят в фарфоровый тигель и озоляют в муфельной печи, постепению повышая температуру до 600°. После охлаждения остаток растворяют в 5 мл азотной кислоты 1:1 при кипячении в тигле. Затем раствор выпаривают на кипящей водяной бане досуха. Остаток растворяют в 10 мл 10% раствора азотной кислоты и далее анализируют, как указано выше.

Концентрацию никеля в мг на 1 м³ воздуха (X) вы-

числяют по формуле:

 $X = \frac{G \cdot V_1}{V_1 \cdot V_2}$

где G — количество инкеля в γ , найденное в анализируемом объеме:

руемом ооъеме; V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах; V_1 — общий объем пробы, в миллилитрах; V_0 — объем воздуха в литрах, взятый для анализв, приведенный к нормальным условиям по формуле:

 $V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273+t) \cdot 760}$

где. V_t — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; P — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.;

t — температура воздуха в месте отбора пробы. Для удобства расчет V_0 следует пользоваться таблицей коэффициентов. Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖДАЮ

- ...Зам. главного государственного санитарного инспектора СССР

Ю. ЛЕБЕДЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/10

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ АЦЕТОНА В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распространяются иа метод определения содержания ацетона в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

 Метод основан на образовании йодоформа при взаимодействии ацетона СН₃СОСН₃ с йодом в щелочной среде и сравнении степени мутности растворов пробы со стандартной шкалой из ашетона.

2. Чувствительность метода — 1 у ацетона в анали-

зируемом объеме раствора.

Определению мешают уксусный альдегид в количествах выше 4—5 мг в пробе и этиловый спирт выше 7 мг.

 Предельно допустимая концентрация ацетона в воздухе 0,2 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы: Ацетои ГОСТ 2603-51 перегианный.

Основной стандартный раствор ашетона № 1 готовят следующим образом. В мерную колбу с притертой пробкой емкостью 25 мм наянвают 5 мл дистиллированной воды и взвешивают на аналитических весах, затем прибавляют 2—3 капли съежеперегианиюто ацетона и вновь взвешивают. Раствор доводят до метки водой и перемешивают. По разности весов между вторым и первым взвешиванием вычисляют содержание ацетона в 1 мл.

Затем готовят два рабочих стандартных раствора. Раствор № 2, содержащий 100 у/мл ацетона, готовят соответствующим разбавлением водой основного раствора. Раствор устойчив в течение 10 дией.

Стандартный раствор № 3, содержащий 10 у/мл ацетоиа, готовят в мериой колбе путем разбавления 5 мл

стандартного раствора № 2 водой до объема 50 мл. Этот рас-

твор готовят в день анализа. Кали едкое ГОСТ 4203-48.

50% раствор. Иод металлический ГОСТ

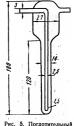
4159-48.
Қалий йодистый ГОСТ

4232-48. Под 0,1 н. раствор; 15 г йодистого і калия вносят в мервую колбу емкостью І л и растворяют в 12—15 мл воды. Затем вводят туда же 12,7 г возогнанного йода после полного растворения йода раствор доводят дистиллированной водой до метки.

6. Помензяемые посула и

6. Применяемые посуда приборы:

Поглотительные приборы пористой пластинкой № (рис. 5).



ис. 5. Поглотительны прибор Зайцева.

Пробирки колориметрические плоскодониые из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутрениий диаметр 15 мм.

С

Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 2 и 5 мл с делеинями на 0,01 и 0,1 мл.

Колбы мериые ГОСТ 1770-51 емкостью 250, 50 и 25 мл.

Бюретки ГОСТ 1770-51 емкостью 25 мл.

Цилиндры ГОСТ 1770-51 емкостью 100 мл. Аспиратор.

Баня воляная.

Термометр химический ГОСТ 215-41 на 0-100°.

III. Отбор пробы воздуха

 Поглощение паров ацетона производят при охлаждении со скоростью 12—15 л/час через два последовательно соединенных поглотительных прибора (рис. 6), содержащих по 3 мл дистиллированиой воды. Для определения предельно допустимой коицентрации ацетома достаточно отобрать 1—2 л воздуха.

IV. Описание определения

 Исследуемый раствор в количестве 0,2 и 1 мл из первого поглотительного прибора и 1 мл из второго переносят в колориметрические пробирки. Объем пробы в пробирках доводят до 2 мл дистиллированиой водой. Одиовременио готовят стаидартную шкалу согласио таблице.

	Шкала стандартов												
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8 .	9	10		
Стандартный раствор № 3, мл	2,0	0,1 1,90 1,0	1,80	1,70	0,4 1,60 4,0	1,50	1,40	1,30	1,20	0,9 1,10 9,0	1,0 1,0 10,0		

Затем ко всем растворам стандартной шкалы и анамаруемых проб прибавляют по 1,5 мл 50% раствора едкого кали и по 1 мл 0,1 и. раствора йода. Растворы в пробирках встряхивают. Через 5 минут сравинвают из темном фоне степень мутности пробы со стандартной шкалой.

Концентрацию ацетона в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

где G — количество ацетона в γ , найденное в анализируемом объеме раствора;

 V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах;

 V_1 — общий объем раствора, в миллилитрах; 1/1000 — коэффициент для пересчета γ в миллиграм-

V₀ — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

 $V_0 = \frac{V_1 \cdot 273 \cdot P}{(273+t) \cdot 760}$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа в литрах; P — барометрическое давление в миллиметрах

 t — температура воздуха в месте отбора пробы.
 При нахождении ацетона во втором поглотительном приборе расчет проводят по этой же формуле и результаты суммируют.

Для удобства расчета V₀ следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V, на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам. главного государственного санитарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕЛЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/11 ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

на метод определения содержания ОКИСИ ЭТИЛЕНА В ВОЗЛУХЕ

Настоящие технические условия распростраияются на метод определения содержания окиси этилена в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

1. Метод основан на гидратировании окиси этилена H₂C₂ до этиленгликоля, окислении его до фор-

мальдегида и колориметрическом определении последнего по реакции с фуксинсернистой или хромотроповой кислотой.

2. Чувствительность определения с фуксинсернистой кислотой — 4 у в анализируемом объеме раствора, с хромотроповой кислотой — 0,25 у. 3. Определению мешают формальдегид и этиленгли-

коль 4. Предельно допустимая концентрация окиси эти-

лена в воздухе 0,001 мг/л. 1) ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПО РЕАКЦИИ

С ФУКСИНСЕРНИСТОЙ КИСЛОТОЙ II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

Серная кислота ГОСТ 4204-48, концентрированная и 10, 20, 40% растворы.

Сульфит натрия ГОСТ 195-41, 10% раствор. Раствор пригоден к употреблению в течение 2-3 суток.

Периодат калия ВТУ МХП 3305-54, 3% раствор в 10% растворе H₂SO₄. Растворение производится при нагревании до кипения.

Соляная кислота ГОСТ 3118-46.

Основной стандартный раствор окиси этилена № 1: в мерную колбу на 25—50 мл наливают 15—20 мл 10% раствора серной кислоты и взвешивают, затем добавляют 1—2 капли жидкой окиси этилена и взвешивают колбу вторично. Объем раствора доводят до мегки 10% раствором серной кислоты и первым взвешиванием вычислявосом между вторым и первым взвешиванием вычисляют содержание окиси этилена в 1 мл. Раствор устойчив несколько месяцев.

Соответствующим разбавлением кислотой указанной концентрации готовят стандартный раствор № 2 с содержанием 20 у/мл окиси этилена. Раствор устойчив

в течение 10 дней.

При отсутствии жидкой окиси этилена стандартный раствор готовят из этиленгликоля ВТУ МХП 2789a-51 с содержанием 28 γ /мл, что соответствует 20 γ /мл окиси этилена.

Для приготовления стандартного раствора может быть применен и формальдения. Концентрацию формальдения в растворе устанавливают йодометрическим титрованием с последующим разбавлением 10% раствором серной кислоты до содержания 27 у/мл, что соответствует 20 у/мл окися этилена.

Фуксин основной для фуксинсернистой кислоты ТУ МХП 1738-55. 0,2 г основного фуксина растворяют в 120 мл горячей воды. Раствор охлаждают, фильтруют и затем прибавляют 20 мл 10% раствора сульфита натряя и 2 мл концентрированной соляной кислоты. После обесцвечивания фуксинсернистый реактив готов к употреблению. В темноте сохраняется в течение нескольких месяцев.

6. Применяемые посуда и приборы:

Аспираторы.

Поглотительные приборы с пористой пластинкой № 2

(см. рис. 6).

Пробирки колориметрические из бесцветного стекла с плоским дном высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм. Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 25 и 50 мл.

Пробирки колориметрические с притертыми пробками высотой 120 мм, виутренний диаметр 15 мм.

Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с де-

Колбы мериые ГОСТ-51 емкостью 100 мл.

Реактивные склянки.

III. Отбор пробы воздуха

7. Воздух протягивают со скоростью 30 л/час через два поглогительных прибора (см. рис. 6). В первый пробор наливают 2 мл 40% раствора серной кислоты, во второй 2 мл 20% раствора серной кислоты. Для определения предельно допустямой коицентрации достаточно отобрать 15—20 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Содержимое обоих поглотительных приборов сливают в мерный цилиндр. Поглотители ополаскивают водой и сливают в тот же цилиндр, доводят объем раствора дистиллированной водой до 15 мл и перемешивают. Для анализа отбирают 0,5 и 5 мл раствора. Содержимое первой пробирки доводят 10% раствором серной кислоты до 5 мл. Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

Шкала стандартов

24 стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Стандарт- ный ра- створ окиси эти- лена № 2,		0.3	0,3	0.4	0,6	0,8	1,0	1,2	1,4	1,6	1,8	2,0
мл Серная кн- слота, 10% раствор,	5		4,7								3,2	3.0
Содержанне окнси эти-	1						20	24	28	32	36	40

Затем ко всем растворам проб и стандартной шкалы добавляют 0,5 мл 3% раствора пернодата калия, перемешнвают и оставляют на 30 минут. Далее добавляют по каплям 10% раствор сульфита натряя до псеченения окраски йода, выделявшегося при добавменни первой капли сульфита, и по 1 мл фуксинсеринстой килоты. Окрашенные растворы колориметрируют на белом фоне, в правой части шкалы через 20 минут, в левой—через 40—60 минут.

2) ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПО РЕАКЦИИ С ХРОМОТРОПОВОЙ КИСЛОТОЙ

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

Серная кислота ГОСТ 4204-48 концентрированная, 10 и 40% растворы.

Сульфит натрия ГОСТ 195-41, 50% раствор. Раствор пригоден к употреблению в течение 2—3 суток.

Периодат калня ВТУ МХП 3305-54, 1,5% раствор в 10% растворе серной кислоты. Растворенне произво-

дится при нагревании.

Основной стандартный раствор окиси этилена № 1: в мерную колоў на 28—50 мл налівают 15—20 мл 40% раствора серной кислоты и взвешивают, затем добавляют 1—2 капли жицкой окиси этилена и взвешивают колоў вторячно. Объем раствора доводят 40% раствором серной кислоты до метки и перемешивают. По разности между вторым и первым весом определяют навеску окиси этилена и вычисляют содержание ее в 1 мл. Раствор устойчив в течение месяца. Стандартный раствор № 2 с содержанием 5 у/мл окиси этилена готовят соответствующим разбавлением основного раствора серной кислотой указанной коицентрации. Раствор устойчив две недели.

При отсутствии жидкой окиси этилена раствор готовят из этиленгликоля ВТУ МХП 2789а-51 с содержанием 7 у/мл. что соответствует 5 у/мл окиси этилена.

Для притоговления стандартного раствора может быть применен и формальдегид. Концентрацию формальдегида в растворе устанавливают йодометрическим титрованием с последующим разбавлением 40% серьой

кислотой до содержания 7 у/мл, что соответствует

5 у/мл окиси этилена.

Уканопольки полька и правод по доста и правод п

6. Применяемые посуда и приборы (см. стр. 31).

III. Отбор пробы воздуха

 Воздух протягнвают со скоростью 20 л/час через два поглотительных прибора, содержащих по 3 мл 40% раствора серной кислоты. Для определения предельно допустимой концентрации достаточно отобрать 0,5—1 л воздуха.

IV. Описание определения

 Содержимое обонх поглотительных приборов сливают вместе в пробирку. Для анализа отбирают 3 мл пробы в колориметрическую пробирку с притертой пробкой.

Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

	Шкала стандартов													
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	. 10			
Стандартный ра- створ окиси эти-										-	-			
лена № 2, мл Сериая кислота,	0	0,05	0,1	0,2					i					
мл	3	2,95	2,9	2,8	2,7	2,6	2,4	2,2	1,8	1,4	1,0 10,0			
Содержание оки- си этилена, ү	0	0,25	0,5	1,0	1,5	2,0	3,0	4,0	6,0	8,0	10,0			
	1			1	l					1	l			

Загем ко всем растворам шкалы и пробы добавляют 0,5 мл 3% раствора периодата калия, перемешивают и оставляют на 30 минут. Далее для восстановления избытка периодата калия добавляют по 3 капли раствора сульфита натрия и по 1,5 мл раствора хромотроповой кислоты. Осторожно перемешивают и потружают на 30 минут в кипящую водяную баню, после чего пробирки охлаждают погружением в холодную воду. Затем в каждую пробирку вносят по 2 мл воды и перемешивают, при этом коричневый фон, обусловленный выделением йода, исчезает. Если желтая окраска исчезла неполностью, необходимо добавить несколько капель волы, так как в слабокислой среде йол вступает в реакцию с избытком сульфита натрия и остается фиолетовое окрашивание, характерное для реакции формальдегида с хромотроповой кислотой. Через несколько минут производят колориметрирование. Окраска шкалы и проб устойчива в течение 1—2 суток.

Концентрацию окиси этилена в миллиграммах на

1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

муле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

где G — количество окиси этилена в γ , найденное в анализируемом объеме пробы;

анализируемом объеме пробы, V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах;

V₁ — общий объем раствора в миллилитрах;
 1/1000 — коэффициент для пересчета у в миллиграм-

V₀ — объем воздуха в литрах, взятый для анализа,

приведенный к нормальным условиям по формуле:
$$V_0 = \frac{V_1 \cdot 273 \cdot P}{(273 + D \cdot 760)},$$

где V. — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; Р — барометрическое давление в месте отбора пробы в миллиметрах рт. ст.;

 температура воздуха в месте отбора пробы. Для удобства расчета V_0 следует пользоваться таблицей коэффициента (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖДАЮ

Зам. главного государственного саннтарного ниспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ 19 марта 1962 г. № 122-1/12

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ МЕТИЛОВОГО ЭФИРА АКРИЛОВОЙ КИСЛОТЫ В ВОЗЛУХЕ

Настоящие техинческие условия распространяются на метод определения содержания метилового эфира акриловой кислоты в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

- Метод основан на омылении метилового эфира акриловой кислоты СН₂ = СН — СОО — СН₃ в щелочной среде до акриловой кислоты и метилового сипрта, окислении последнего до формальдегида и дальнейшем колориметрическом определении по реакции с хромотроповой кислотой.
- Чувствительность метода 2,5 у в анализируемом объеме пробы.
- Определению мешают метиловый спирт, формальдегид и другие сложные эфиры, образующие при омылении метиловый спирт.

 Предельно допустимая концентрация метилового эфира акриловой кислоты в воздухе 0,02 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

 Применяемые реактивы и растворы: Сериая кислота ГОСТ 4204-48 концентрированиая и разбавленная 1:1.

Перманганат калия ГОСТ 4527-48, 2% раствор.

Сульфит натрия ГОСТ 195-41, 30% раствор. Натр едкий ГОСТ 4328-48, 2,5% раствор.

Хромотроповая кислота или ее двунатриевая соль ВТУ МХП 4045-53: 0,15 г хромотроповой кислоты или ее двунатриевой соли растворяют в 5 мл воды и добавляют 125 мл концентрированной серной кислоты. Раствор усточние в течение нескольких дней.

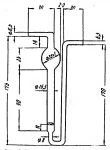


Рис. 6. Поглотительный прибор с пористой пластинкой

Основной стандартный раствор метилового эфира акриловой кислоты № 1: в мериую колбу емкостью 25—50 мл наливают 10—15 мл 2,5% раствора ецкого патра и взвенивают на аналитических весах. Добавляють вавенивают на офира акриловой кислоты, взвенивают вторично и доводят до метки 2,5% раствором сакого натра. По разности между вторым и первым весом определяют навеску метилового эфира акриловой кислоты и вычисляют содержание его в 1 мл раствора. Соответствующим разбавлением 2,5% раствором едкого натра готовят стандартный раствор. № 2 с содержанием 50 у/мл. Раствор сохраняется в течение недели.

6. Применяемые посуда и приборы:

Аспираторы (5 л).

Приборы поглотительные Зайцева (см. рис. 5) или с пористой пластинкой (см. рис. 6). Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1. 5 и 10 мл с ле-

лениями на 0.01 и 0.1 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 25, 50 и 100 мл.

Цилиндры мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 100 мл. Пробирки колориметрические плоскодонные из бесцветного стекла с пришлифованными пробками высотой 120 мм и внутренним диаметром 15 мм.

Фотометр ФМС-1 или фотоколориметр.

Воляная баня.

Термометр химический по ГОСТ 215-41 на 100°. Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

7. Воздух со скоростью 15 л/час протягивают через два поглотительных прибора (см. рис. 5) или со скоростью 30 л/час через два поглотительных прибора (см. рис. 6). содержащих по 5 мл 2,5% раствора едкого натра. Для анализа следует отобрать 3 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Содержимое обоих поглотительных приборов сливают вместе. 1 и 3 мл пробы вносят в колориметрические пробирки. Объем пробы с 1 мл доводят 2.5% раствором едкого натра до 3 мл. Одновременно готовят станлартную шкалу согласно таблице.

Шкала стандартов										
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8	
Стандартный раствор 16 2, мл	0	0,05	0,1	0,2					1,6	
твор, мл Содержание метилового	3,0	2,95	2,9	2,8	2,6	2,4	2,2	1,8	1,4	
эфира акриловой кис- лоты, ү	0	2,5	5	10	20	30	40	60	80	

Затем во все пробирки стандартной шкалы и пробы добавляют по 0,5 мл серной кислоты (1:1), по 0,1 мл 2% раствора перманганата калия и перемешнают. Через 5 мннут вводят по каплям 30% раствор сульфита натрия до обеспревчвания перманганата, затем 3 мл раствора хромотроповой кислоты.

Содержимое пробирок осторожно перемешивают (сильное разогревание) и погружают на 15 минут в ки-

пящую водяную баню.

По охлаждении растворов сравнивают интенсивность окраски пробы со стандартной шкалой или измеряют оптическую плотность растворов при 570 mµ на фотоколориметре или фотометре.

Концентрацию метнлового эфира акриловой кислоты в миллиграммах на 1 л воздуха вычисляют по фор-

муле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000}$$

где G — количество метилового эфира акриловой кислоты в γ , найденное в анализируемом объе-

ме пробы; V — объем пробы, взятый для анализа, в милли-

лнтрах; V_1 — общий объем пробы, в мнллилитрах;

V₁ — оощии ооъем прооы, в мнллилитрах;1/1000 — множнтель пересчета γ в миллиграммы;

V_t — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условням по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для аналнза в лнтрах; P — барометрическое давление воздуха в мил-

лилитрах рт. ст.;

t — температура воздуха в месте отбора пробы. Для удобства расчета V_0 следует пользоваться, таблицей коэффициентов (см. Приложение).

Для приведення объема воздуха к нормальным условиям надо умножить $V_{\rm t}$ на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам. главного государственного саннтарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ 19 марта 1962 г. № 122-1/13

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ТРИНИТРОТОЛУОЛА (ТНТ) В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания тринитротолуола в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

 Метод основан на колориметрическом определении окрашенных в розовый цвет растворов, образующихся при действии щелочи на спиртовой или ацетоновый раствор тринитротолуола C₆H₂(NO₂)₃CH₃.

2. Чувствительность метода — 1 у тринитротолуола

в анализируемом объеме раствора.

 а надалья учеством объеме раствора.
 Определению мешают другие ароматические полинитросоединения. При проведении анализа в спиртовом растворе динитробензол не мешает определению тонинтротолуола.

4. Предельно допустимая концентрация тринитрото-

луола в воздухе 0,001 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

Основной стандартный раствор № 1, содержащий 100 у тринитротолуола: готовят растворением 0,01 г тринитротолуола в 100 мл этилового спирта или ацетона.

Стандартный раствор № 2 с содержанием 10 у/мл тринитротолуола готовят разбавлением в 10 раз спиртом или ацетоном основного раствора.

Спирт этиловый 96% ГОСТ 5962-51. Ацетон ГОСТ 2603-51, перегнанный.

Натр едкий ГОСТ 4328-48, 5% раствор. Фильтры беззольные.

6. Применяемые посуда и приборы:

Патрон металлический или плексигласовый (см. рис. 3, 4).

Пробирки колориметрические, плоскодонные из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутренний диаметр

15 mm. Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с делениями 0.01 и 0.1 мл.

Бюретки ГОСТ 1770-51 емкостью 25 мл.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 100 мл.

Сосуд для отсасывания раствора. **Цилиндры** мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 25 мл.

Пылесос.

Реометр от 0 до 15 л/мин.

Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III, Отбор пробы воздуха

7. Воздух со скоростью 10 л/мии протягивают через бумажный фильтр, помещенный в плексигласовый или металлический патрон. Для определения предельно допустимой концентрации тринитротолуола достаточно отобрать 1-2 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Фильтр переносят в небольшой стакаи и дважды обрабатывают его по 15 мл ацетона или этилового спирта. После каждой обработки жидкость отсасывают с помощью водоструйного насоса, сливают промывиые жидкости вместе и измеряют общий объем. 1 и 10 мл пробы вносят в колориметрические пробирки. Объем пробы с 1 мл доводят до 10 мл этиловым спиртом или ацетоном.

Одиовременно готовят стандартиую шкалу согласио таблице

Шкала стандартов

№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Стандартный раствор № 2, мл		0,1	02	0.2	0.4	0.5	0,6	0.7		0,9		,	
Этнловый спирт или ацетон, мл	10		9,8				9,4				9	8	7
Содержание тринитро- толуола, ү	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	20	30

Затем в пробу и стандартиую шкалу прибавляют по 0,1 мл 5% раствора едкого натра, взбалтывают и чене в 10 минут сравивают интенсивиость окраски пробы со стандартиюй икалой.

Коицеитрацию трииитротолуола в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

где G — количество тринитротолуола в γ , найденное в анализируемом объеме пробы;

 V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах;

V₁ — общий объем пробы, в миллилитрах;

1/1000 — коэффициент для пересчета γ в миллиграммы; V_0 — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к иормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

гре $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа в литрах; t — температура воздуха в месте отбора пробы; P — барометрическое давление воздуха в милли-

метрах рт. ст. Для удобства расчета V_0 следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V. на соответствующий коэффициент. УТВЕРЖДАЮ

Зам. главного государственного саннтарного ниспектора СССР

10. ЛЕБЕДЕВ

19 марта № 122-1/14

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ПАРОВ СТИРОЛА В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания стирола в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

 Метод основан на нитровании стирола — С_вНьСН = СН₂ и колориметрическом определении в щелочном растворе окрашенных в желтый цвет растворовь 2. Чувствительность метода 10 у стирола в анализи-

руемом объеме раствора.

 Бензол и этилбензол не мешают определению. Динил (смесь дифенила с дифенилоксидом) в количествах более 200 у в пробе мешают определению.

 Предельно допустимая концентрация для стирола 0,05 мг/л.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

Стирол свежеперегнанный при 145°. Нитрат аммония ГОСТ 3761-47, высушенный при тем-

пературе 80°. Кислота серная ГОСТ 4204-48.

Нитрационная смесь: 10 г сухого нитрата аммония растворяют в 100 мл серной кислоты уд. в. не менее 1.82.

Уксусная кислота ледяная ГОСТ 61-51.

Аммиак водиый ГОСТ 3760-47, 25% раствор. Основной стандартный раствор стирола в уксусной

кислоте.

В мерную колбу емкостью 25 мл наливают ледяную уко скую кислоту и взвешивают на аналитических весах, затем вводят сухой пипеткой 2 капли стирола и сиова взвешивают. Разность весов второго и первого взвешивания дает навеску стирола. Объем раствора дово-

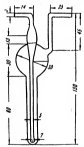


Рис. 7. Поглотительный прибор Полежаева.

дят уксусной кислотой до Соответствующим METKU разбавлением уксусной кислотой готовят раствор с солержанием 1 мг/мл. Станлартиый раствор стирола № 2 с содержанием 0,2 мг/мл готовят следующим зом: в мерную колбу емкостью 25 мл виосят основного стаидартиого раствора и доливают нитрациоиной смесью до метки Раствор взбалтывают и оставляют на 30 минут. Необходимо строго дать соотношение уксусной кислоты и нитрационной смеси в стандартном растворе (1:4).

6. Применяемые посуда и приборы: Поглотительные прибо-

оор Полежаева. ры Полежаева (рис. 7). Пробирки колориметрические плоскодоиные из бесцветиого стекла высотой

150 мм, внутрениий диаметр 15 мм. Пипетки ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 и 10 мл с деле-

ниями на 0,01 и 0,1 мл. Колбы мериые по ГОСТ 1770-51 емкостью 25 и

50 мл.
Колбы конические или стаканы емкостью 20—25 мл.
Аспиратор (1—2 л).

Трубки резиновые, зажимы, склянки реактивные.

III. Отбор пробы воздуха

 Воздух протягивают со скоростью 0,2—0,3 л/мин через поглотительный прибор, в который наливают 1 мл нитрационной смеси до появления слабо желтого окрапивания

Для определения предельной допустимой концентрации стирола в воздухе достаточно протянуть 0,5—1 л воздуха.

IV. Описание определения

 0,5 мл пробы переносят в колбу емкостью 25 мл, содержащей 2 мл дистиллированной воды.

Одновременно готовят стандартную шкалу согласно таблице.

Шкала стандартов											
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6				
Стандартный раствор стн- рола № 2, мл	0 0,5 2	0,05 0,45 2	0,1 0,4 2	0,2 0,3 2 40	0,3 0,2 2 60	0,4 0,1 2 80	0,5 0 2 100				

Все растворы стандартной шкалы и пробы нейтрализуют 25% аммиаком до щелочной реакции по лакмусовой бумажке. Нейтрализацию проводят при охлаждении раствора, прибавляя аммиак небольшими порциями из бюретки. Работу проводят в вытяжном шкафу. Нейтрализованные растворы переливают в колориметрические пробирки и сравнивают интексивность желтой окраски пробы со стандартной цикалой.

Концентрацию стирола в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$$

где G — количество стирола в γ , найденное в анализируемом объеме пробы; V — объем пробы, взятый для анализа, в милли-

 V — объем пробы, взятый для анализа, в милли литрах; V_1 — общий объем пробы, в миллилитрах;

1/1000 — множитель для пересчета γ в миллиграммы; V_0 — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_1 \cdot 273 \cdot P}{(273+t) \cdot 760}$$

где $V_{\rm t}$ — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; t — температура воздуха в месте отбора пробы; P — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.

Для удобства расчета V₀ следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо умножить V. на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ Зам, главного государственного саннтарного инспектора СССР Ю ЛЕБЕЛЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/15

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ нитрофенолов в воздухе

Настоящие технические условия распространяются на метод определения содержания нитрофенолов (ортомета, пара) в воздухе промышленных помещений при санитарном контроле.

I. Общая часть

1. Метод основан на образовании интенсивно желтой окраски при взаимодействии иитрофенолов ---(NO₀) С₆Н₄ОН со шелочью.

Желтую окраску интрофенолята колориметрируют по ряду стандартных серий.

2. Чувствительность метода — 4 у в анализнруемом

объеме раствора. 3. Определению мешают ди- и трниитрофенолы.

4. Предельно допустимая концентрация для интрофенолов в воздухе не установлена.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы: Натр едкий ГОСТ 4328-48, 0,1 и. раствор.

Орто- н паранитрофенол ТУ МХП 91-51 и ТУ МХП 1614-47

Основной стандартный раствор № 1 с содержанием 400 у нитрофенола в 1 мл: готовят растворением 0,04 г перекристаллизованиого нитрофенола в 100 мл 0,1 и. раствора едкого натра.

Стандартный раствор № 2 с содержаннем 40 у ннтрофенола в 1 мл готовят разбавленнем 10 мл основного раствора до 100 мл 0,1 н. раствором едкого натра. Растворы устойчивы.

6. Применяемые посуда и приборы:

Поглотнтельные приборы с пористой стеклянной пластинкой № 2 (см. рис. 5).

Реометры на скорость до 5 л/мнн.

Колбы мерные ГОСТ 1770-51 емкостью 50 н 100 мл. Пепеткн ГОСТ 1770-51 емкостью 1, 5 н 10 мл с делениям на 0.01 н 0.1 мл.

Воронки химические.

Пробирки колориметрические плоскодонные из бесцветного стекла высотой 120 мм, внутренний диаметр 15 мм

III. Отбор пробы воздуха

Воздух со скоростью 2—3 л/мин протягнвают через поглотительный прибор с пористой стеклянной пластин-кой (см. рис. 6), содержащий 5 мл 0,1-и, раствора едлого натра. Для анализа нужно отобрать 20—30 л воздуха.

IV. Описание определения

В зависимости от интенсивности окраски раствора пробы для анализа берут от 0.5, до 4 мл раствора и допвают до 5 мл 0,1 н. раствором едкого натра. Если окраска раствора очень интенсивная, известный объем пробы соответственно разбавляют, после чего колориметрируют. Одновременно готовят стандартиую шкалу согласно таблице и производят сравиение интенсивности окраски проб со стандартной шкалой.

III....

	шказа стандартов										
№ стандарта	0	1	2	3	4	5	6	7	8		
Стандартный раствор № 2, мл	5	0,1 4,9 4	4,8	0,3 4,7 12		4,5	4,35	0,85 4,15 34			

Концентрацию интрофенола в миллиграммах на 1 л воздуха (X) вычисляют по формуле: $X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000},$

$$X = \frac{U \cdot V_1}{V \cdot V_0 \cdot 1000}$$

где G — количество нитрофенола в у, найденное в анализируемом объеме пробы:

V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах:

V₁ — общий объем пробы, в миллилитрах:

1/1000 - коэффициент для пересчета у в миллиграммы:

 V_0 — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273 + t) \cdot 760}$$

где V_t — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; Р — барометрическое давление воздуха в миллимет-DAX DT. CT.:

 температура воздуха в месте отбора пробы. Для удобства расчета V₀ следует пользоваться таб-лицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к иормальным условиям надо умножить V_t на соответствующий коэффициент.

УТВЕРЖЛАЮ

Зам. главного государственного санитарного инспектора СССР Ю. ЛЕБЕДЕВ

19 марта 1962 г. № 122-1/16

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ НА МЕТОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ СОДЕРЖАНИЯ ДИНИТРООРТОКРЕЗОЛА В ВОЗДУХЕ

Настоящие технические условня распространяются на метод определення содержания динитроортокрезола в воздухе промышленных помещений при санитариом контроле.

I. Общая часть

1. Метод основан на колориметрическом определении диннтроортокрезола $(NO_2)_2C_6H_2(CH_3)OH$ в внде динитроортокрезолята натрия желтого цвета.

Чувствительность метода — 3 γ в анализируемом

объеме пробы.

3. Нитрофенолы мешают определению.

 Предельно допустимая концентрация препарата 125 в воздухе (типа динитроортокрезола) 3 мг/м³.

II. Реактивы и аппаратура

5. Применяемые реактивы и растворы:

3,5-динитроортокрезол, температура плавления 85,5°.

Натр едкий ГОСТ 4328-48, 0,1 н. раствор.

Основной ставдартный раствор динитроортокрезола № 1 с содержанием 20 у/мл: стандартный раствор готовят раствореннем 20 мг динитроортокрезола в 100 мл горячего 0,1 н. раствора едкого натра. В 1 мл содержится 200 у динитроортокрезола.

Стандартиый раствор № 2 готовят разбавлением 10 мл основного раствора до 100 мл дистиллированной водой. В 1 мл такого раствора содержится 200 γ динитроортокрезола. Срок хранения стандартного раствора не ограничеи.

6. Применяемые посуда и приборы:

Патрон металлический или плексигласовый (см. рнс. 3, 4).

Беззольные фильтры (синяя лента).

Пылесос.

Реометры на скорость до 15 л/мни.

Пробирки колориметрические плоскодонные из бесцветного стекла высотой 120 мм, виутренний диаметр 15 мм.

III. Отбор пробы воздуха

 Отбор пробы воздуха пронзводят со скоростью 8—10 л/мнн на фильтр, помещенный в патрон. Для определення предельно допустнмой концентрации протягивают 50—60 л воздуха.

IV. Описание определения

8. Фильтр осторожно переносят в небольшой стакан и обрабатывают небольшими поринями 0.1 и. раствора едкого натра, нагрегого до 80—90°. Фильтр отжимают стехланной палочкой и жидкость фильтруют в пробирку с меткой на 10 мл. Фильтр промывают горячей водой до получения беспетеного смыва, затем жидкость в пробирке охлаждают и доливают до метки водой. Для колоринетрарования берут 1 и 5 мл пробы. Одновременно готовят стандатуню шкалу согласко таблице и производят сравнение интенсивности окраски проб со стандатию диалого.

	Шкала	станда	PTOB

Ж стандарта	٥	1	2	3	4	5	6	7	8
Стандартный раствор № 2, ил. Едкий натр, 0,1 н. раствор, мл Содержание динитроортокрезола, 7	10	0,15 9,85 3			9,6			0,7 9,3 14	0,8 9,2 16

Концеитрацию динитроортокрезола в миллиграммах иа 1 м³ воздуха (X) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{G \cdot V_1}{V \cdot V_0}$$

где G — количество динитроортокрезола в у, найдениое в анализируемом объеме пробы;

 V — объем пробы, взятый для анализа, в миллилитрах;

 V_1 — общий объем пробы, в миллилитрах.

V₀ — объем воздуха в литрах, взятый для анализа, приведенный к нормальным условиям по формуле:

$$V_0 = \frac{V_t \cdot 273 \cdot P}{(273+t) \cdot 760}$$

где V_t — объем воздуха, взятый для анализа, в литрах; P — барометрическое давление воздуха в миллиметрах рт. ст.;

t — температура воздуха в месте отбора пробы. Для удобства расчета V_0 следует пользоваться таблицей коэффициентов (см. Приложение). Для приведения объема воздуха к нормальным условиям надо V_t умюжить на соответствующий коэффициент.

приложение

Таблица коэффициентов для различных температур и давлений, на которые надо умножить $V_{\rm t}$ для приведения объема воздуха к нормальным условиям

Гемпература			Да	вление Р (в мм	ртутного столба	1)		
rasâ, °C	730	732	734	736	738	740	742	744
5	0,9432	0.9458	0.9484	0.9510	0,9536	0,9561	0,9587	0.9613
6 7	0.9398	0,9424	0.9450	0.9476	0,9501	0.9527	0,9553	0,9579
7	0.9365	0,9390	0.9416	0,9442	0.9467	0.9493	0.9518	0.9544
8 9	0.9331	0,9357	0,9383	0.9408	0,9434	0,9459	0.9485	0,9510
9	0.9298	0,9324	0.9349	0.9375	0,9400	0.9426	0,9451	0,9477
10	0,9265	0,9291	0,9316	0,9341	0,9367	0,9392	0,9418	0,9443
11	0.9233	0,9258	0.9283	0.9308	0,9334	0.9359	0.9384	0,9410
12	0.9200	0.9225	0,9251	0,9276	0,9301	0.9326	0,9351	0.9376
13	0.9168	0,9193	0.9218	0,9243	0.9269	0,9294	0.9319	0,9344
14	0.9136	0.9161	0.9186	0,9211	0,9236	0,9261	0.9286	0,9311
15	0.9104	0,9129	0,9154	0.9179	0,9204	0,9229	0,9254	0.9279
16	0.9073	0,9097	0.9122	0.9147	0,9172	0,9197	0.9222	0,9427
17	0.9041	0,9066	0.9092	0,9116	0,9140	0,9165	0.9190	0.9215
18	0,9010	0.9035	0,9059	0,9084	0,9109	0.9134	0.9158	0,9183
19	0.8979	0,9004	0.9028	0,9053	0,9078	0,9102	0.9127	0.9151
20	0,8948	0,8973	0,8997	0,9022	0,9046	0,9071	0,9096	0,9120
21	0,8918	0.8942	0,8967	0.8991	0.9016	0,9040	0.9065	0,9089
22	0,8888	0,8912	0,8936	0.8961	0,8985	0,9010	0,9034	0,9058
23	0.8858	0,8882	0,8906	0.8930	0.8955	0.8979	0,9003	0,9028
24	0,8828	0,8852	0,8876	0.8900	0,8924	0,8949	0.8973	0,8997
25	0,8798	0,8822	0,8846	0,8870	0.8894	0,8919	0,8943	0,8967

ç			Продолже
	Температура	Давление Р (в мм ртутного столбв)	

rasa, °C	730	732	734	736	738	740	742	744
26	0,8769	0.8793	0,8817	0,8841	0,8865	0,8889	0.8913	0.8937
27	0,8739	0,8763	0,8787	0,8811	0,8835	0,8859	0,8883	0,8907
28	0,8710	0,8734	0,8758	0,8782	0,8806	0,8830	0,8853	0,8877
29	0,8681	0,8705	0,8729	0,8753	0,8776	0,8800	0,8824	0,8848
30	0,8653	0,8676	0,8700	0,8724	0,8748	0,8771	0,8795	0,8819
31	0,8624	0,8648	0,8672	0,8695	0,8719	0,8742	0,8766	0,8790
32	0,8596	0,8619	0,8643	0,8667	0,8691	0,8714	0,8736	0,8761
33	0,8568	0,8591	0,8615	0,8638	0,8662	0,8685	0,8709	0,8732
34	0,8540	ι,8563	0,8587	0,8610	0,8634	0,8658	0,8680	0,8704
35	0,8512	0,8535	0,8559	0,8582	0,8605	0,8629	0,8652	0,8675
36	0,8484	0,8508	0,8531	0,8554	0,8577	0,8601	0,8624	0,8647
37	0,8457	0,8480	0,8503	0,8526	0,8549	0,8573	0,8596	0,8619
38	0,8430	0,8453	0,8476	0,8499	0,8522	0,8545	0,8568	0,8591
39	0,8403	0,8426	0,8449	0,8472	0,8495	0,8518	0,8541	0,8564
40	0,8376	0,8399	0,8422	0,8444	0,8467	0,8490	0,8513	0,8536

Температура газа °С				Давление	<i>P</i> (в им ртуг	гного столба)			0 1 700							
rasa °C	746	748	750	752	754	756	758	760	762							
5	0,9639	0,9665	0,9691	0,9717	0,9742	0,9768	0,9794	0,9820	0,984							
6	0,9604	0,9630	0,9656	0,9682	0,9707	0,9733	0,9759	0,9785	0,9810							
7	0,9570	0,9596	0,9621	0,9647	0,9673	0,9698	0,9724	0,9750	0,977							
8	0,9536	0,9561	0,9587	0,9613	0,9368	0,9664	0,9689	0,9715	0,974							
9	0,9502	0,9528	0,9553	0,9578	0,9604	0,9629	0,9655	0,9680	0,970							
10	0,9468	0,9494	0,9519	0,9544	0,9570	0,9595	0,9621	0,9646	0,9671							
11	0,9435	0,9460	0,9486	0,9511	0,9536	0,9562	0,9587	0,9612 ·	0,963							
12	0,9402	0,9427	0,9452	0,9477	0,9503	0,9528	0,9553	0,9578	0,960							
13	0,9369	0,9394	0,9419	0,9444	0,9469	0,9495	0,9520	0,9545	0,9570							
14	0,9336	0,9363	0,9386	0,9411	0,9436	0,9461	0,9486	0,9511	0,9536							
15	0,9304	0,9329	0,9354	0,9378	0,9404	0,9428	0,9453	0,9478	0,9503							
16	0,9271	0,9296	0,9321	0,9346	0,9371	0,9396	0,9420	0,9445	0,9470							
17	0,9239	0,9264	0,9289	0,9314	0,9339	0,9363	0,9388	0,9413	0,9438							
18	0,9207	0,9232	0,9257	0,9282	0,9306	0,9331	0,9356	0,9380	0,9405							
19	0,9176	0,9200	0,9225	0,9250	0,9275	0,9299	0,9324	0,9348	0,9373							
20	0,9145	0,9169	0,9194	0,9218	0,9243	0,9267	0,9292	0,9316	0,9341							

емпература газа, °C				Давленно	<i>P</i> (в им рту	ного столба)			
газа, «С	746	748	750	752	754	756	758	760	762
01	00110	0.0100	0.0100	0.0107	0.0011	0.0000	0.0000	0.0005	0.0000
21	0,9113	0,9138	0,9162	0,9187	0,9211	0,9236	0,9260	0,9285	0,9309
22	0,9083	0,9107	0,9131	0,9155	0,9180	0,9204	0,9229	0,9253	0,9277
23	0,9052	0,9076	0,9100	0,9125	0,9149	0,9173	0,9197	0,9222	0,9246
24	0,9021	0,9045	0,9070	0,9094	0,9118	0,9142	0,9165	0,9191	0,9215
25	0,8991	0,9015	0,9039	0,9063	0,9087	0,9112	0,9135	0,9160	0,9184
26	0,8951	0,8985	0,9009	0,9033	0,9057	0,9081	0,9105	0,9120	0,9153
27	0,9861	0,8955	0,8979	0,9003	0,9027	0,9051	0,9074	0,9099	0,9122
28	0,8901	0,8925	0,8949	0.8973	0,8997	0,9021	0,9044	0,9068	0,9092
29	0.8872	0,8895	0,8919	0.8943	0,8967	0,8990	0,9014	0,9038	0,9062
30	0,8842	0,8866	0,8890	0,8914	0,8937	0,8961	0,8985	0,9008	0,903
31	0.8813	0.8837	0,8861	0,8884	0,8908	0,8931	0,8955	0,8979	0,9002
32	0,8784	0.8808	0,8831	0,8855	0.8878	0,8902	0,8926	0,8949	0.8973
33	0,8756	0.8779	0,8803	0,8826	0,8850	0,8873	0,8897	0,8920	0,8943
34	0,8727	0.8750	0,8774	0.8797	0,8821	0,8844	0,8867	0,8891	0,8914
35	0,8699	0.8722	0,8745	0.8768	0.8792	0,8815	0,8839	0,8862	0.8885
36	0,8670	0,8694	0.8717	0,8740	0.8763	0,8787	0,8810	0,8833	0,8856
37	0.8642	0,8665	0,8689	0,8712	0,8735	0,8758	0,8781	0,8804	0,8828
38	0.8615	0.8638	0,8661	0.8684	0,8707	0,8730	0,8753	0,8776	0,8799
39	0.8587	0.8610	0.8633	0,8656	0,8679	0,8702	0,8725	0,8748	0,8771
40	0,8559	0,8582	0,8605	0,8628	0,8651	0,8674	0,8697	0,8720	0,8743

Температура				Давление	<i>Р</i> (в ми ртут	ного столба)			778 780							
Температура газа, °C	764	766	768	770	772	774	776	778	780							
5	0,9871	0.9897	0,9923	0,9949	0.9975	1,0001	1,0026	1,0051	1,0078							
6	0,9836	0,9862	0,9888	0,9913	0,9939	0,9965	0,9990	1,0016	1,0042							
7	0,9801	0,9827	0,9852	0,9878	0,9904	0,9929	0,9955	0,9980	1,0006							
8	0,9766	0,9792	0,9817	0,9843	0,9868	0,9894	0,9919	0,9945	0,9970							
9	0,9731	0,9757	0,9782	0,9807	0,9833	0,9859	0,9884	0,9910	0,9935							
10	0,9697	0,9722	0,9747	0,9773	0,9798	0,9824	0,9849	0,9874	0,9900							
11	0,9663	0,9688	0,9713	0,9739	0,9764	0,9789	0,9814	0,9839	0,9865							
12	0,9629	0,9654	0,9679	0,9704	0,9730	0,9754	0,9780	0,9805	0,9830							
13	0,9595	0,9620	0,9645	0,9670	0,9695	0,9720	0,9745	0,9771	0,9796							
14	0,9561	0,9586	0,9612	0,9637	0,9661	0,9686	0,9711	0,9736	0,9762							
15	0,9528	0,9553	0,9578	0,9603	0,9628	0,9653	0,9678	0,9703	0,9728							
16	0,9495	0,9520	0,9545	0,9570	0,9595	0,9610	0,9644	0,9669	0,9694							
17	0,9462	0,9487	0,9512	0,9537	0,9561	0,9586	0,9611	0,9636	0,9661							
18	0,9430	0,9454	0,9479	0,9504	0,9528	0,9553	0,9578	0,9602	0,9627							
19	0,9397	0,9422	0,9447	0,9471	0,9496	0,9520	0,9545	0,9569	0,9594							
20	0,9365	0,9390	0,9414	0,9439	0,9463	0,9488	0,9512	0,9537	0,9561							

Температура газа, °С	Давление Р (в мм ртутного столба)									
	764	766	768	770	772	774	776	778	780	
21	0,9333	0,9359	0,9382	0,9407	0,9431	0,9455	0,9480	0.9504	0,9529	
22	0,9302	0,9326	0,9350	0,9375	0,9399	0,9423	0,9448	0,9472	0,9496	
23	0,9270	0,9294	0,9319	0,9343	0,9367	0.9391	0.9416	0.9440	0,9464	
24	0,9239	0,9263	0,9287	0,9311	0,9336	0.9360	0,9384	0,9408	0,9432	
25	0,9208	0,9232	0,9256	0,9280	0,9304	0.9328	0,9352	0.9377	0,9401	
26	0,9177	0,9201	0,9225	0,9249	0,9273	0.9297	0.9321	0,9345	0,9369	
27	0,9146	0,9170	0,9194	0,9218	0,9242	0,9266	0.9290	0,9314	0,9338	
28 29	0,9116	0,9140	0,9164	0,9187	0.9211	0.9235	0,9259	0,9283	0,930	
	0,9086	0,9109	0,9133	0,9157	0,9181	0,9205	0.9228	0,9252	0,927	
30	0,9056	0,9079	0,9109	0,9127	0,9151	0,9174	0,9198	0,9222	0,924	
31	0,9026	0,9050	0,9073	0,9097	0,9121	0.9144	0,9168	0.9191	0,921	
32	0,8996	0,9020	0,9043	0,9067	0,9091	0,9114	0.9138	0.9161	0,918	
33	0,8967	0,8990	0,9014	0,9037	0,9061	0,9084	0.9108	0,9131	0,915	
34	0,8938	0,8961	0,8984	0,9008	0,9031	0.9055	0,9078	0,9101	0,912	
35	0,8908	0,8932	0,8955	0,8978	0,9002	0,9025	0,9048	0,9072	0,909	
36	0,8880	0,8903	0.8926	0,8949	0.8972	0.8996	0.9019	0.9042	0.906	
37	0.8851	0,8874	0,8897	0.8920	0,8943	0,8967	0.8990	0,9013	0,903	
38	0.8822	0,8845	0,8869	0,8892	0,8915	0,8938	0.8961	0,8984	0,900	
39	0,8794	0,8817	0.8840	0,8863	0,8886	0.8909	0,8932	0.8955	0.8978	
40	0,8766	0,8789	0,8812	0,8835	0.8857	0,8881	0,8903	0,8926	0,894	

СОДЕРЖАНИЕ

Технические условия на метод определения содержания хло-	
ристого водорода в воздухе	3
Технические условия на метод определения содержания хлора в воздухе	7
Технические условни на метод определении содержания ту- мана сериой кислоты в воздухе	11
Технические условия на метод определения содержания гид- разниа в воздухе	15
Технические условия на метод определения содержания меди в воздухе	19
Технические условии на метод определения содержания никеля в воздухе	22
Технические условии на метод определении содержания ацетона в воздухе	26
Технические условия на метод определения содержании окиси этилена в воздухе	30
Технические условии на метод определения содержании мети- лового эфира акриловой кислоты в воздухе	36
Технические условия на метод определения содержании три- нитротолуола (THT) в воздухе	40
Технические условия на метод определения содержания паров стирола в воздухе	43
Технические условия на метод определения содержании нитрофенолов в воздухе	47
Технические условия на метод определения содержания динит- роортокрезола в воздухе	50
Приложение	53

Техн. редактор Н. А. Яковлева Корректор К. И. Патарецкая

Сдаво в набор 5/VII—1962 г. Подписано к печати 27/VIII—1962 г. Формат бумаги 8/×108/₂₂=1.88 печ. л. (условных 3.08 л.) 2.3 уч.-изд. л. Тираж 5000 экз. Т-10815 МО-53.

Медгия, Москва, Петроверигский пер., 6/8. Смоленск, типография имени Смирнова. Заказ № 4171 Цена 12 коп. Цена 12 коп.